Search Title: 11decsc.opt User: cpachs - steven chew, N2, Rocm 19c PAN: 98-071819, Page 1 of 1, Tue Dec 11 15:02:38, VIEWED MARKED

EXAMPLE Sodium α-tocopherol phosphate (2.00 wt.%), EtOH (5.00wt.%), propylene glycol (5.00wt.%), methyl p-hydroxybenzoate (0.20wt.%) and perfume (0.05wt.%) were fully mixed.	PREFERRED COMPOSITION This compsn. contains 0.01-10% of α-tocopherol phosphate and its salt (esp. sodium salt and/or disodium salt). Amphoteric surfactant may be further contained in this compsn.	ADVANTAGE This compsn. is safe and stable. α-tocopherol phosphate and its salt has marked solubilising and emulsifying abilities.	External dermatologic compsn. contains an α-tocopherol phosphate and its salt but not a nonionic surfactant is new.	tocopherol	NONO- 96.05.22 B02 D21 NONOGAWA SHOJI KK *JP 09309813-A B(3- 96.05.22 96JP-150168 (97.12.02) A61K 7/00, 7/48, 31/355
}JP 09309813-			(8pp081DwgNo.0/0)	The soln. was added to purified water (87.7 5wt.%) with stite give a lotion. This lotion was transparent, stable on storage an irritating to the skin in the closed patch test using animals.(PHP).	*JP 09309813-A B(3-H, 14-N17) D(8-B9A) .2

(19)日本酒特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

*(11)特許出顧公開番号

特開平9-309813 (43)公開日 平成9年(1997)12月2日

最終質に続く

審査請求 未請求 請求項の数4 FD (全 8 頁)

(21)出願番号 特願平8-150168 (71)出顧人 000249908 有限会社野々川商事 (22)出版日 平成8年(1996)5月22日 愛知県名古遠市中区丸の内3丁目5番24号 (72) 発明者 八代 洋一 名古屋市西区鳥見町2 「目7番地 日本メ ナード化粧品株式会社総合研究所内 (72)発明者 松本 康典 名古屋市西区鳥見町217目7番地 日本メ ナード化粧品株式会社総合研究所内 (72)発明者 北原 路郎 名古屈市西区鳥見町2 1 目 7 番地 日本メ ナード化粧品株式会社総合研究所内

(54) 【発明の名称】 皮膚外用剤

(57)【要約】 (修正有)

【課題】 αートコフェロールおよび/またはαートコフェロール詩導体は油密性で水流液やエマルジョンに均一に配合することは困難であり、αートコフェロールリン酸エステルおよび/またはその塩類は、ある程度の水溶性を育するものの、均一に分散させるためには、非イオン性界面活性剤を使用しなければならない場合もあり、安全性の面等からも好ましてない。この課題を解決して、安定性および安全性の高い和成物を提供する。【解決手段】 αートコフェロールリン酸エステルおよび/またほその塩を配合し、かつ非イオン性界面活性剤を配合しないことを特徴とする皮膚外用剤、

【特許請求の範囲】

【請求項1】 αートコフェロールリン酸エステルおよび/またはその塩を配合し、かつ非イオン性界面活性剤を配合しないことを特徴とする皮膚外用剤。

【請求項2】 両性界面活性剤を配合することを特徴と する

【請求項1】の皮膚外用剤、

【請求項3】 αートコフェロールリン酸エステルおよび/またはその塩の配合量が0.01~10%であることを特徴とする

【請求項1】の皮膚外用剤。

【請求項4】 αートコフェロールリン酸エステルおよび/またほその塩がナトリウム塩および/またほジナトリウム塩であることを特徴とする

【請求項1】の皮膚外用剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】 本発明は、α トコフェロール リン酸エステルを配合することを特徴とする皮膚外用剤 に関する。

100021

【従来の技術】 αートコフェロールはビタミンEの一種であり高い抗酸化能、血行促進作用等の薬理作用を有しており、古くから医薬品、化粧品、飼料等に配合されている。また、今後もその利用価値は大きくなると思われる。

{00031

【本発明が解決しようとする課題】 しかし従来、αー トコフェロールおよび またはαートコフェロール誘導 体は油溶性で水溶液やエマルジョンに均一に配合するこ とは困難であった、また、医薬品、化粧品等において可 溶化状態またはエマルジョンとして調製する場合、一般 的に非イオン性界面活性剤を併用すれば均一に分散させ ることも可能であるが、非イオン性界面活性剤のなかに は刺激性の高いものや環境汚染を引き起こすものもあ り、安全性の面等からも好ましくないと考えられる。-方、αートコフェロールリン酸エステルおよび またほ その塩類は、ある程度の水溶性を有するものの、均一に 分散させるためには特開昭59-44375に開示され ているように、非イオン性界面活性剤を併用しなければ ならない為に、αートコフェロールおよび またはαー トコフェロール誘導体と同様の問題を持っている。 本発 明はこのような課題を解決して、安定性および安全性の 高い組成物を提供することを目的とする

[0004]

【問題点を解決するための手段】 本発明者もは、これ もの諸問題に対し解決すべく手段を検討して結果、ロートコフェロールリン酸エステルおよび またほその塩類

が有用な可溶化能および乳化能を有することを見いだ し、本発明を完成するに到った。すなわち、本発明は油 溶性成分を同一系に配合することによりα・トコフェロ ールリン酸エステルおよび、またはその塩類および油溶 性成分を可溶化状態または乳化状態として均一に分散さ せることを可能としたものである。また、レシチンのよ うな安全性の高い両性界面活性剤を用いて、αートコフ ェロールリン酸エステルおよびアまたはその塩類を併用 した皮膚外用剤を調製すると安全性の高い製剤を得るこ とができる。本発明で用いられるαートコフェロールリ ン酸エステルおよびとまたはその塩類は何でも良いが、 好ましくはモノエステル、塩はナトリウム塩、ジナトリ ウム塩、カリウム塩、ジカリウム塩等の金属塩および/ またはモノエタノールアミン、トリエタノールアミン等 の有機塩でよい。αートコフェロールリン酸エステルお よび/またはその塩類の配合量は0.01~20重量2が好ま しく、さらに好ましくは0.05~10重量%である。本発明 で用いられる油溶性成分は皮膚外用剤として使用できる ものであれば何でも良いが、ペートコフェロールおよび **/またはαートコフェロール誘導体等の脂溶性ビタミン** をはじめとして、アボカド油、ひまし油、牛脂、ミンク 油等の油脂類、ラノリン、ミツロウ、ホホバ油等のロウ 類、流動パラフィン、スクワラン、ワセリン、パラフィ ン等の炭化水素類、ミリスチン酸、ステアリン酸、イソ ステアリン酸、リノール酸等の脂肪酸類、エタノール、 セタノール、ステアリルアルコール、コレステロール等 のアルコール類、プロピレングリコール、プチレングリ コール、グリセリン、ボリエチレングリコール等の多価 アルコール類、2エチルヘキサン酸トリグリセリド。イ ソノナン酸イソノニル、ジカアリン酸ネオペンチルグリ コール、ミリスチン酸オクチルドデシル等のエステル 類、ジメチルポリシロキサン、メチルフェニルポリシロ キサン、揮発性環状シリコーン等のシリコーンオイル等 が挙げられる。油溶性成分の配合量は0.01~90重量%の 広範囲において適応が可能である。本発明で用いられる 両性界面活性剤は何でも良いが、好ましくはリン酸エス テル型、カルボン酸型等であり、さらに好ましては水梁 添加リン脂質である。両性界面活性剤の配合量は0.1~3 0重量%が好ましく、さらに好ましくは0.5~5.0<u>重量</u>% である。また、木発明の皮膚外用剤には、木発明の効果 を損なわない範囲で、一般に皮膚外用剤に用いられる成 分を配合することができる。

[0005]

【実施例】本発明を実施例により詳細に説明するが、本 発明は実施例に限定されるものではない。実施例中の配 合量は重量。である。また、安全性試験については実験 動物を用いクローズドバッチ法にて実施した。

(以下金百)

実施例1 ローション1

	成分名	比較例 1	実施例1
1	α - トコフェロールリン液テトリウム	-	2. 00
2	α−トコフェロール	2.00	-
3	エタノール	წ. 00	5. 00
4	プロピレングリコール	5.00	5.00
5	パラヒドロキシ安息香後メチル	0. %	0. 20
6	音科	0.05	0.05
7	静製水	. 87. 75	87. 75

(比較例1および実施例1の製造方法) 1〜6を均一に分 散溶解し、撹拌しながら7に添加し目的のローション1 を得る。(結果) 実施例1において得られたローション 1は透明性に優れ、低刺激性および良好な経時安定性を 示した。これに対し、比較例1においては均一に溶解または分散することができず、透明性に優れたローションを得ることはできなかった。 (以下余白)

実施例? ローション2

_		,	
	成分名	比较例2	実施例?
1	α - トコフェロールリン後テトリウム	-	0. 10
2	α−トコフェロール	0.10	-
3	プロピレングリコール	ಚೆ.00	5. 00
4	パラヒドロキシ安息香酸メデル	0.20	0. 20
5	香料	0.05	0.0ა
6	精製水	94.65	94. 65

(比較例2および実施例2の製造方法) 1〜5を均一に分 取溶解し、脱拌しながら6に添加し目的のローション2 を得る。(結果) 実施例2において得られたローション 2は透明性に優れ、低剰散性および良好な経時安定性を 示した。これに対し、比較例2においては均一に溶解または分散することができず、油滴の浮遊が確認され、透明性に優れたローションを得ることはできなかった。 (以下东白)

実施例3 ローション3

	成分名	比較例3	実施例3
1	αートコフェロールリン液カリウム	-	2. 00
2	aートコフェロト·ル	2.00	-
3	エタノール	ნ. 00	5.00
4	プロピレングリコール	5.00	5. 00
5	パラヒドロキシ安息皆酸メチル	0. %0	0. 20
6	省科	0.05	0.05
7	精製水	87.75	87.75

(比較例3および実施例3の製造方法)1~6を均一に分 散溶解し、撹拌しながら7に添加し目的のローション3 を得る。(結果)実施例3において得られたローション 3は透明性に優れ、低刺激性および良好な経時安定性を 示した。これに対し、比較例3においては均一に溶解または分散することができず、透明性に優れたローションを得ることはできなかった。 (以下余白)

実施例4 ローション4

	成分名	比較例4	実施例4
1	α - トコフェロールリン酸テトリウム	2.00	2.00
2	ポリオキシエチレンアルキルエーテル	100	-
3	プロピレングリコール	5.00	5.00
4	パラヒドロキシ安息香酸メデル	0.20	0.20
5	香料	0.05	0.00
6	精製水	91.75	92.75

(比較例4および実施例4の製造方法)1~5を均一に分 敬電解し、撹拌しながら6に添加し目的のローション4 を得る。(結果)比較例4において得られたノンエタノ ールタイプのローション4は透明性に優れ、良好な経時 安定性を示した。また、実施例3において得られたノン エタノールタイプのローション』も非イオン性界面活性 削を配合していないにも関わらず、機力た透明性および 良好な経時安定性を示し、比較例』に比して低剰流性を ホした。 (以下余白)

実施例5 ゲル状外用剤1

	成分名	比较例 5	実施例 5
1	αートコフェロールリン茂ナトリウム	-	10. 00
2	aートコフェロールアセナート	10.00	-
3	造グリセリン	20.00	20.00
4	ミリスチン酸オクテルドデシル	70.00	70.00

(比較例5および実施例5の製造方法)1~3を均一に分 散溶解し、撹拌しながら4を添加し目的のグル状外用剤 1を得る。

1を得る。 (結果)実施例5において得られたゲル状外用剤1は透 明ゲル状の外観を有し、低刺激性および良好な経時安定 性を示した。これに対し、比較例5においてはゲル形成 がなされなかった。

(以下余白)

実施例6 ゲル状外用剤2

(比較例もおよび実施例もの製造方法)1~3を均一に分 散溶解し、搅拌しながら4を添加し目的のゲル状外用剤 2を得る。

(結果) 実施例6において得られたゲル状外用剤2は透

明ゲル状の外観を有し、低利激性および良好な経時安定 住を示した。これに対し、比較例6においてほゲル形成 がなされなかった。

(以下余白)

実施例7 ゲル状外用剤3

	成分名	比較例7	実施例7
1	αートコフェロールリン後テトリウム	2.00	2. 00
2	αートコフェロー・ルリン後ジナトリウム	2.00	2. 00
3	ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油	2.00	-
4	達グリセリン	10.00	10.00
5	ミリスチン酸オクチルドデシル	84.00	86. 00

(比較例7および実施例7の製造方法)1~4を均一に分散溶解し、撹拌しながら5を添加し目的のゲル状外用剤3を得る。

(結果)比較例でにおいて得られたゲル状外用剤3は透

明ゲル状の外観を有し良好な経時安定性を示した。これに対し、実施例7において得られたゲル状外用剤も非イオン性界面活性剤を配合していないにも関わらず透明ゲル状の外観を有し、良好な経時安定性を示し、さらに比

較例7より良好な安全性を示した。

(以下余白)

実施例8 乳剤1

_			
	成分名	比較例8	実施例8
1	αートコフェロールリン酸テトリウム	-	5. 00
2	プロピレングリコール	10.00	10.00
3	パラヒドロキシ安息香酸メチル	0. 20	0. 20
4	メチルフェニルポリシロキサン	20.00	20.00
5	精製水	69.80	64. 80

(比較例8および実施例8の製造方法)1~4を均一に分 散溶解し、撹拌しながら5を添加し目的の乳剤 1 を得

(結果) 実施例8において得られた乳剤」はさっぱりと

した使用感触を有し、低刺激性および良好な経時安定性 を示した。これに対し、比較例8においてはエマルジョ ンが形成されず、乳剤を得ることが出来なかった。 (以下余白)

実施例9 乳剤2

	成分名	比較例 9	実施例9
1	αートコフェロールリン後ナトリウム	-	3.00
2	水素添加大豆リン脂質	1.00	1.00
3	パラヒドロキシ安息香酸メチル	0. 20	0. 20
4	2-エチルヘキサン酸トリグリセリド	20.00	20.00
5	特製 水	78. 80	75. 80

(比較例9および実施例9の製造方法) 1~4を均一に分 散溶解し、搅拌しながら5を添加し目的の乳剤2を得

(結果) 実施例9において得られた乳剤2はさっぱりと した使用感触を有し、低刺激性および良好な経時安定性

を示した。これに対し、比較例9においては乳剤は得ら れるが数日後に相分離が観察され、良好な経時安定性を 得ることは出来なかった (以下余白)

実施例10 乳剤3

	成分名	比較例10	実施例10
1	α-トコフェロールリン酸テトリウム	-	1.00
2	水素添加大豆リン耐質	3.00	3.00
3	パラヒドロキシ安息香酸メチル	0. 20	0. 20
4	2-エチルヘキサン酸トリグリセリド	20.00	20.00
5	精製水	76.80	75. 80

(比較例10および実施例10の製造方法)1~4を均一に分 散溶解し、撹拌しなが65を添加し目的の乳剤3を得

る。 (結果) 実施例10において得られた乳剤3はさっぱりと した使用感触を有し、抵刺激性および良好な経時安定性 実施例11 乳剤4

を示した。これに対し、比較例10においては乳剤は得られるが数日後に相分離が観察され、良好な経時安定性を 得ることは出来なかった。

(以下余白)

	成分名	比較例11	実施例11
1	αートコフェロールリン後テトリウム	-	2.00
2	水素添加大豆リン脂質	5.00	5.00
3	パラヒドロキシ安息香酸メチル	0.20	0. 20
4	2-エチルヘキサン酸トリグリセリド	20.00	20.00
5	特製水	74.80	72. 80

(比較例11および実施例11の製造方法) 1~4を均一に分 散溶解し、撹拌しながら5を添加し目的の乳剤4を得

(結果)実施例目において得られた乳剤4はさっぱりと した使用隠聴を有し、低刺激性および良好な経時安定性 を示した、これに対し、比較例11においては乳剤は得ら れるが数日後に相分離が観察され、良好な経時安定性を 得ることは出来なかった。

(以下东白)

実施例12 クリーム

	成分名	比較例1.2	実施例12
1	αートコフェロールリン設テトリウム	-	3. 00
2	濃グリセリン	10.00	10.00
3	パラヒドロキシ安息香酸メチル	0.20	0. 20
4	ジカプリン酸ネオペンチルグリコール	20.00	20.00
5	セタノール	3.00	3. 00
6	精製水	57.30	54. 30
7	アスコルピン酸リン酸マグネシウム	3.00	3. 00
8	1、3-プチレングリコール	5.00	5. 00
9	カルポキシピニルポリマー	0.50	0. 50
10	トリエタノールアミン	1.00	1.00

(比較例12および実施例12の製造方法)1~5を均一に分 、放落解し、規拝しながらり一に力散滞解した6~10を活加し目的のクリームを得る。 (結果)実施例12において得られたクリームはしっとり

とした使用感触を有し、抵制激性および良好な経時安定 性を示した。これに対し、比較例12においてはエマルジョンが形成されず、クリームを得ることが出来なかっ

プロントページの続き

(72)発明者 中田 悟 名古屋市西区鳥見町2丁目7番地 日本メ ナード化粧品株式会社総合研究所内